# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

# 09日本国特許庁

①特許出願公開

# 公開特許公報

昭53-86033

**5) Int. Cl.<sup>2</sup>**A 01 N 9/12
A 01 N 9/22

識別記号

❸日本分類 庁内整理番号 30 F 371.221 6516-49 30 F 932 7349-49 43公開 昭和53年(1978)7月29日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 12 頁)

3除草剤

犯特

顧 昭52-126454

②出 願 昭49(1974)9月4日 (手統補正書提出の日)

の発 明 者 行永寿二郎

草津市草津2の4の41

同 炭本信三郎

大阪市東住吉区湯里町2の126

仍発 明 者 石塚一郎

同

大阪府豊能郡東能勢村大字吉川 15の542

1007042

杉田実男

池田市畑町619の 6

亞出 願 人 塩野義製薬株式会社

大阪市東区道修町3丁目12番地

仍代 理 人 弁理士 岩崎光隆

明細

1.発明の名称

除草類

2特許請求の範囲

一股式

(武中、Bは水素、アが全ル基(シクロアルキル 薬を含む、以下同様)またはアリール薬、Rick 裏またはアルキル薬、Ricyシル薬、-CON Ric 表わされる薬(ただし、Piniよご Bic Ao 水素、 アルキル剤、アルケニル薬、アルキニル薬、アラ ルキル薬、アリール薬、アルキルチオ薬またはア ルコキシ薬を表わずか、あるいは Riniよご Bic E いに直接もしくはヘテロ原子を介して結合し、含 窒素四を形成してもよい。)または-COY Ric で表 わされる基(ただし、Bic Yのキル薬、アルケニ ル茶、アルキニル薬、アリルキル薬、アルケニ ル茶、アルキニル薬、アリルキル薬またはアリー ル茶、アルキニル薬、アリルキル薬またはアリー ル茶、アルキニル薬、アリルキル薬またはアリー ル茶、アルキニル薬、アリルキル素またはアリー

で示される化合物「種以上を有効成分として含有 する除度剤。

3発明の詳細な説明

(武中、Rは水素、アルエル基またはアリール基: 関は水素またはアルエル基: Bはアシル基。 CONC であわされる基(ただし、 Bおよび 単は各ケ水素。 アルエル基、アルケエル基、アルエニル基、アリ ルエル基、アリール基、アルエルチオ基またはア ルコエシ基を表わせか、あるいは Bおよび 単は丘 いは直接もしくはヘテロ原子を介して紹介し、含 窒素質を形成してもよい。)または - COV F こあ から選ばれた!種以上の世換基が存在してもよい。) で示される化合物の!種以上を有効成分として含

存せる除草剤に関する。

なお、上述の用語についてさらに説明を補足すれば、アルキル基としてはメチル、エチル、プロビル、インプロピル、レーブチル、シクロプロピル、シクロペキシルなどが、アリール基としてはフェニル、トリル、メトキシフエニル、ハロゲノフェニルなどが、アルケニル基としてはビニル・プロル、ブチニル、プタリエニル、シクロペキャニルなどが、アルキニル基としてはエチニル・プロビニル、ブチリルなどが、アラルキル基として

# لنہ

本党明にかかるイソオキサゾール化合物(I)は夕極の化合物(I、Ib. Ic. Id. Ic. If. Ig. Ih および14年包含し、それぞれ下配の反応式で示されるように合成することができる。

はペンジル・フェネチル・クロロペンジルなどが、
アルキレン基としてはテトラメチレン・ペンタメ
ナレン・ヘキサメチレンなどが、アルコキン基と
してはメトキシ・エトキシ・フロポキンなどが・
アルキルチオなどが、アシル基としてはホルモル・
プロピルチオなどが、アシルをしてはボルモル・
アセチル・プロピオニル・ブチリル・イソパレリ
ル・ピパロイル・アクリロイル・メタクリロイル・
クロトノイル・ベンゾイル・トルオイル・カフト
イル・シンナモイル・フロイル・テノイル・カーコ
イノィル・シウロへキサンカルポニルなどが・それ
ロゲンとしては塩素・奥素・即の目的上これらは上
配具体例のみに限定されるものではない。

本発明者らは各種イソオキサゾール誘導体の除 章作用について群組な研究を行なつた結果。前記 イソオキサゾール化合物(I)が優れた除草効果 を有するとともに人畜魚類などには極めて毒作が 低く。しかも土壌中における変性分解能が過度で あることを見出し。本発明を完成した。

(式中,A は反応性残蒸(例えば・ハロゲン・エステル残蒸)を扱わし、 $R,R^{I},R^{I},R^{I},R^{I},X$  および Y は前記と同意義を有する。 )

以下に各工法についての具体的な合成例を示す。 合成例/

ヨーアモノーターピーフチルイソオキサゾール / ム書 2 f を無水ペンゼン / 4 O ml に密解し、これにかきまぜながらイソシアン酸メチルエステル ま 9 O f およびトリエチルアミン O S ml を加え、 配合物を室位下で的を時間かきまぜ、一夜放置し 次いで / 時間加熱運流させる。水冷後、反応療よ

. \* !

**特別昭53-86033 (3**)

り折出した結晶を浮取し、それを酢即エチルより 再結晶し、融点 / 8 2 0~ / 8 2 5 0 の無色針状 晶として / - メチルー 3 - ( 5 - t - ブチルー 3 - イソオキサゾリル) 尿素 2 / 6 / 9 を得る。 全成例 2~ 4 5

下記の祭料物質(II)を使用し、合成例!と同様に反応を行い、対応する目的物質(Ia)を得る

表/

合成		I			目的秒質(Ia)
<b>M.</b> 6	R	X	R'	R.	野. bp. または I. R.
2	H	Н	Н	Мe	1655-1660
3	Мe	Н	H	Мe	2140-2150
4	Εt	H	H	Жe	1575-1590
5	Pr	H	н	Мe	1550-1560
6	i-Pr	H	н	Mе	1120-1130
7	C-Pr	Н	н	Жc	1570-1580
8	Ph	Ħ	н	Mг	1955-1960

						<u>اٺ</u>	
	9	-ccn,	- ير (	111	Me.	1930-1940	
	10	у.	111	111	Εt	1330-1345	
	11	i-Pr	н	11	Εt	1225-1235	
	/2	t –Bu	18	В	Εt	1790-1805	
	/3	Mr	В	35	Pr	950-967	
	14	i-Pr	н	н	Pr	885-895	
	15	t –Bu	H	H	Pr	1340-1350	
	16	Mr	11	н	ı-Pr	1180-1190	
	17	i-Pr	н	H	ı-Pr	1150-1160	
	18	t -Bu	н	н	1-15	1340-1350	
1	19	Mr	н	H	Bu	89.5-905	
	20	i-Pr	н	11	Bu	71.0-720	
	21	t-Bu	Н	Н	Bu	695-715	
	22	Me	н	H	AL	1100-1110	
	23	i - Pr	H	11	AL	81.5-825	
ĺ	24	¢ –Bu	11	11		1300-131.0	
	25	Me	Ħ	н	C-He	1640-1650	
	26	i-Pr	н	Н	C-Hr	161.5-1635	
	27	t –Bu	11	н	C-He	1935-1950	
	28	H	Ħ	н	Ph	1870-1885	
	29	Me	H	н	Ph	1880-1890	
	30	Et	Н	Н	Ph	1570-1585	
	3/	Pr	н	Н	Քհ	1600-161.0	
	32	ı-Pr	11	н	Ph	1780-1790	

33	t - Bu	н	н	РЬ	1985-1995
34	C-Pr	н	н	Ph	1585-1600
35	Ph	н	н	Ph	2/05-2//5(d)
36	-( CH <sub>2</sub>	1,-	н	Ph	1870-1880
37	Мe	н	н	m-Tol	1695-1700
38	1-Pr	н	н	m-Tol	164.5-1660
39	t –Bu	н	H	m-Tol	1885-19000
40	Мr	Н	н	>-Ce-Ph	2055-207041
41	ı-Pr	н	Н	p-Ca-th	1740-1750
42	t-Bu	11	H	p-Ce-Ph	1885-1900d)
43	Mr	11	11	p-Br-Ph	2015-2030di
uu	ı-Pr	н	H	p-Br-Ph	1760-17700
45	t - Bu	11	Н	p-Br-Ph	1925(d)
46	н	H	Мe	Мe	630-640
47	31-	Ħ	Mе	Me	77.0-78.0
48	Et	ia	Me.	Me	74.0-75.0
49	P,	11	Me	Me	450-460
50	i-Pr	11	21-	Ме	77.5-78.5
51	.C-Pr	11	Me	Мe	67.0-68.0
52	t – Bu	11	Me	Me	1500-1510
53	Ph	H	Me	Me	/320-/330
54	- (CH)	,	м. ]	Me	825-835
55	1 - Bu		ı	34.	1285-1295
-				Ca - Hi	1203-1275
•	•	•		ı	

	1	_	_	_	_ <b></b> ,
56	t -Bu	Cı	Яe	Me	1550-1560
57	Me	н	Εt	Ме	37.0-38.0
58	t –Bu	н	Me	Bu	/690./607m=1(CCsu)
59	i – Bu	н	н	Мe	1485-1495
60	i –Bu	Н	Мe	Мe	123-125C/066=14
61	ı –Bu	H.	Me	A1	139-14/C/069mily
62	t –Bu	н	Ме	Al	126-1280/045=14
63	t –Bu	н	Et:	Me	1065-107.5
64	t –Bu	Н	Me	Εt	1683.1603=1(CC1)
क	t-øu	Br	н	Мe	1605-161.0

# 住)上記表中の略号は下記の意味を有する:

H (水素)、Me (メチル夢)、Et (エチル薫)。
Pr (プロピル薫)、Bu (ブチル薫)、Ph (フェニル薫)、Al (アリル薫)、He (ヘキシル族)。
Tol(トリル藍)、C-(シクロー)、iー(イソー)、tー(ターシャリイー)。mー(メター)。
p-(パラー)、d(分解点)、中(阳点、C)。
hp (痹点)、I.R. (赤外線段収スペクトル)。

#### 分成例66

3-アミノーSーシクロプロピルイソオギサリ ニルスクリリをペンゼン2の回に軽減し、家鼠下。 かきまぜながらこれにクロル炭餅イソプロビルエ

Fi 2

介城		D			目的世界(14)
BIA	н	X	R'	H,	ւթ, եր, ք <i>ում</i> 1, Ա
67	Me	111	Н	Me	1360-1370
68	Εt	н	н	Me	830-840
69	2.	н	н	Мr	660-670
70	i-Pr	н	н	Ме	74.0-75.0
71	t-Hu	11	11	Ме	575-585
72	11	Ħ	11	i - Pr	875-890
73	Me	11	11	1 - 2 F	820-825
74	ı-Pr	11	11	ı - Pr	560-580
75	t - Bu	В	н	i - Pr	830-835
76	բհ	н	11	e - Pe	1035-1045
77	ر ( 11 ) -	- ۵۱	11	1 - Pr	1290-1300
78	C-Pr	11	111	Me	101.5-1025
79	Мe	н	Me	Me	85-95°C(俗品), 080mm
80	i –Bu	Н	11	Me	760-770
81	t - Bu	31	11	Εt	51.0-520
82	В	11	11	Me	124-125
83	t – Bu	H	Me	Me	840-870°C-055##9

は)を中の略号は前記と同意義を有する。

#### 合成例67-83

下記の原料物質(II)を使用し、含成例をると 関鍵に反応を行い、対応する目的物質(Id)を得る:

$$\begin{array}{c} X \\ X \\ R \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} X \\ R \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} X \\ R \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} X \\ X \\ R \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} X \\ X \\ X \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} X \\ X \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} X \\ X \\ X \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} X \\ X \end{array} \longrightarrow$$

#### 介成例を4

3-アミノー 3-ノナルイツオキサブ・ル19.62 すいご 2 規能ジェナルエステル 2 8 1 6 9 を楽録 下にかきまぜながら勝下すると、原料結晶は免徴 しつつ溶解する。全体を機加健すると発熱して反 宏する。反応療を 2 時間放置し、冷時析出した結 結を抑取し、メクノール 1 8 副で佐藤し、租結晶 1 2 3 1 9 を得る。 評療と佐藤を合わせて破圧機 縮し、得られる工器結晶を水平の町で佐藤し、追 加い性料品 1 5 6 9 が得られる。 両相結晶を合わ サ・メフィール 4 4 町より再結晶に、触点 1360 ~ 1 3 2 0 いの精製化結晶として 8 × ( 5 - 2 チ で・3 ~ ( ソオヤサブリル ) カルバミンドメチャ エステル 1 4 2 0 9 9 を得る。

#### **介成例85**

3・アミノーター1・フチルイソスキサゾ・ル 2809にピロ炭酸シメナルエステル4029か 加え、家庭下にノ時間40分かきませ、のいて 650にで3時間かきませた。さらにヒロ炭酸シメチをエステでノ349を加え、650でノ時間 かきまぜる。反応液を室園まで冷却し、一夜放置する。これを縁圧濃縮し、折出する結晶 4.028 をヘキサンより再結晶し、融点よよよ~よよよでの結晶として N-( s-t-ブチルー 3-1ソオキサゾリル) カルバミン酸メチルエステルを得る。
合成例86

3ーアミノーターメチルイソオキサゾールQ49 まに炭酸シメチルエステル238 まおよびナトリ ウムノトキシド0308 を加え、100℃で3時 関かきまぜる。冷後、反応底に水15 割を加え、 少量の濃塩酸で全体を出1とし、酢酸エチルで3 同抽出する。酢酸エチル層は水洗し、無水芒硝で 砂燥し、溶塩を留去し、淡黄色結晶の528を得る。本品をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーに付して精製し、融点525~585℃の結晶 としてN-(5-メチル-3-イソオキサゾリル) カルバミン酸メチルエステルを得る。

#### 合成例をク

イソシアン娘よーしープチルー 3 - イソオキサ ゾリルエステル 1.99 1 をペンゼン 1.20 mlに祭 個させ、これにペーメチルプチルアミンパノ59を加え、3時間遠流させる。冷後、反応疲から冷 葉を留去し、妙流をシリカゲルの動雨クロマトグフフィーに付し、ノーブチャーノーメチルー3ー しまーレーブチルー3ーイソオキサゾリル)炭素 2739を得る。本品はヘキサンより再結品し、 融点6よ5~665℃の結晶を得る。収率898 労。

# 一合成例を8ーノ5つ

下記の原料物質(N)を使用し、合成例よりと 同様に反応を行い、対応する目的物質(Ib)を得る:

(以下余门)

T. 3

行版	. 0			13 m W	a 篇(IP)
(P).15	K	x	H.	R <sup>e</sup>	49. bp. 27:121. R.
88	1 - Bu	11	Me	Ме	1195-1205
89	Mc	н	Н	н	201-20341
90	t - Bu	11	н	н	1795-1805
91	Мe	11	Ме	Me	1505-1515
92	1 - Bu	11	Mr.	Al	900-91.0
93	t Bu	н	Же	Met	1060-1070
94	Me	H	-Ci	i <sub>s</sub> ch <sub>so</sub>	1700-1710
ļ	i i		-Ci	<sup>را</sup> رداایرا	Ì
95	ı-Pr	Н	Me	Ме	69.0-700
96	ı - Bu	н	Мe	Иe	905-91.0
97	1 P r	H	Me	Bu	1680.1616m-1(CCL)
98	i - Bu	Н	Me	Bu	1678.1620m (CC Ly)
99	t -Bu	H	Me	Εt	885-895
100	t - Bu	Н	Et	Εt	1220-1235
101	t - Bu	Н	Pr	Pr	75.0-805
102	t Bu	н	ı Pr	i - Pr	200-205th
103	l Bu	H	Et	Bu	1677 . 16/2="(CC La)
104	1 80	H	Me	C-B-	1495-1505
105	t - Bu	Н	Me	Ph	/225-/230
106	1 - Bu	H	Me	Bz	1070-1080

	_		_			_
	107	t –Bu	11	AI	Al	1676.1610= (CCI.)
	108	t –Bu	н	Bu	Bu	1676.1611@ (CC1.)
	109	t - Bu	11	ı-Bı	i –Bo	1120-1130
	110	Me	H	Ме	Bu	79.0-800
	111	Me	11	Мг	Al	890-900
	112	Me	н	Me	Met	91.0-920
	1/3	Mr	н	11	o-F-Ph	1700-1710
	114	Me	н	н	34-ClPh	2080-2090
	115	Me	11	н	p-NO <sub>2</sub> · Ph	253-25441:
	116	Mr	11	-r c	H_1,	1930-1940
	In	71	н		H_1,-	1590-1600
	118	Εt	11	Мe	1	865-875
	119	Εt	H	Me	Bu	1682.1624cm (CCL)
	120	Εt	н	Me	Al	465-475
	121	Eı	11	Me	Met	67.0-68.0
i	122	Εı	11	(CH	լ խչներ,,	121.5-1220
	123	Pr	11	Me		88.0-89.0
	124	11	и	Me	Bu	1680.1622 (CCL)
	125	Pr	11	Me	Al	55.0-57.0
Į	126	Pr	н	Me	Me t	64.0 - 65.0
İ	127	Pr	11	ιCH	a) orch)	1085-1090
	128	i - Pr	н		Al	555-565
	129	ı Pr	11	Me	Met	544-555
l	130	1 - Pr	н	(CH	.) ((CH.)	1305-1315
J				-		

154	t-Bu	н	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	1140-1150
155	t-Bu	H	-(CH2)Q(CH2)-	179.0-1800

注)妥中の略号は下記の意義を有する:
Met (メトキシ茶)。Bz (ペンジル茶)。
3- (セカンダリィー)。その他は前記と同意
義を有する。

合成例/56-/66

イソシアン酸ターメチルー3ーイソオキサゾリルエステルルクノリケベンゼン46別に製酒させてれにアリルアルコールの88リケ加え、3時間運流させる。冷後・反応形から路線を留去し、パー(ターメチルー3ーイソオキサゾリル)カルバモン酸アリルエステル238リケ得る。本品をシクロヘエサンより再結晶すると酸点クムター725での結晶を得る。

下記の原料物質(N)を使用し、上記と同様に 反応を行い、対応する目的物質(Ie)を得る:

$$\begin{array}{c} X \\ R \\ \hline \\ O \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} X \\ R \\ \hline \\ O \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} X \\ R \\ \hline \\ O \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} X \\ R \\ \hline \\ O \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} X \\ R \\ \hline \\ O \\ \end{array}$$

ルまる19を腹下し、1時間かきまぜたのち、さらに1時間遺廃する。冷後、不溶物を抑まし、ベンゼン溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水液症および水で順次洗滌し、無水芒硝上で乾燥し、洗滌を開去する。残液を蒸留し、沸点ま40~870で1055mmmの留出物としてパーメチルーパー(
まーモーブチルー3ーイソオキサリリル)カルバミン酸メチルエステル11459を得る。

(以下余白)

	•				· ·	
ı	131	i–Bu	н	Иe	Al.	255-270
	/32	i-Bu	Н	Ме	Мег	820-830
ı	/33	i-Bu	н	-(0	H_1_O(CH_1)	1095-1105
ı	134	t-Bu	Н		s-Bo	1325-1340
ı	135	t-Bu	н	Н	i-Bu	1215-1220
ı	136	t-Bu	н	н	t-Bu	1805-1835
ı	137	t-Bu	Н	н	34-Cl <sub>2</sub> -Ph	2265-2270
ı	138	t-Bu	н	н	Bz	1365-1375
1	139	t-Bu	н	н	a-Me-B2	1180-1190
I	140	t-Bu	н	Мe	Pr	760-770
l	141	t-Bu	Н	Мe	i-Pr	905-915
I	/42	t-Bu	н	Мe	s – Bu	1135-1145
I	/43	t-Bu	н	Мe	i – Bu	1135-1145
l	144	t-Bu	н	Мe	t-Bu	149.0-151.0
ı	145	t-Bu	H	Мe	He	1679.16150 (CCL)
l	146	t-Ba	н	Мe	a-Me-Bz	121.0-1220
l	147	C-Pr	н	Яe	Мe	1450-1460
l	148	C-Pr	H	Ме	Me t	775785
	149	Ph	н	Мe	Me	1830-1850
	150			Мe	'Me t	1280-1290
	151	-(CH <sub>2</sub>	a-	Мс	Мe	1645-1655
l	152	-(CH)	-	Мe	Met	111.5-1120
	153	t-Bu	н	-(0	H <sub>2</sub> ) <sub>#</sub> -	1320-1375
•	•					i

£ 4

行成 N			i	目的物質(I+)*						
17. K	IŁ	x	Ÿ	R'	ep, bp 2 filt I.R.					
157	t-Bu	н	o	-CH,C±CH	1265-1275					
158	t Bru	н	s	Ме	1135-1165					
159	t-Bu	Н	s	Ph	1540-1550					
160	t-Bu	Н	ი	- CH CC I	1515-1525					
161	t-Bu	Н	0	-СН "СН≔СН	640-650					
162	tBu	н	O	Pr	87.5-88.5					
163	t-Bu	H	o	- сн сн он	1740.16110 (CCL)					
164	t-ftu	н	ი	- ന്ദ്രപ്പ് വെ	49-51					
165	t- Hu	н	O	a.a-Mrj-Bz	1260-1280					
166	t Bu	н	O	-CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	1250-1260					

(生) 暗号は前配と問意義を有する。

行成例ノムク

無水メタノール45mlにナトリウム159gを加えてナトリウムメトキシドとし、N-(s-t-フチルー3-イソオキサソリル)カルパミン語メチルエステル1288gを加え、電阻下10分組がきまぜたのち、メタノールを破圧留去する。 扱治に無水ペンゼン100mlを加え、硫酸シメチ 合成例 / 68 - 170

合成例/6クと同様に反応を行い,下配の目的 物質を得る: R/

表 5

合成		目	B*	1 (2)	質	(1f)
64.6						岬. bpまたはLR
168	C-Pr	н	74	-0000	ж,	96-975C/05=14
169	i –Bu	н	УŁ	-coci	ı,	98-100C/042=He
						8283°C(裕阻)/Q36mmHg

注)略分は前記と同意義を有する。

## 合成例/ク/

11ージェテルー3ー(3ーセーブテルー3ーイソオキサゾリル)尿素10999を乾燥したジェテルホルムアミド10型に溶解し、室風下にかきませつつ50%水素化ナトリウム 2759を加え、60℃で15分間加温する。10℃に冷却しョウ化メテル8869を乾燥したジメテルホルムアミド30型に溶かした溶液を加え、1時間で滴



I	177	C Pr	11	M	-CON(CH,)2/300-/3/0C/0.58 mHy
ı	178	jħ	11	78-	-CON(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> /300-/3/0C/038 mH <sub>2</sub> CON(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> /68/ <sub>4</sub> /623 m <sup>-7</sup> (CCl <sub>4</sub> )

住)路号は前記と問意義を有する。

# 行成例179

合成例171と同様に反応処理し、1~(まーノチルー3ーイソオキサブリル)状素から融点
720~780℃の結晶としてス3ージメチルー
3ー(ま・メチルー3ーイソオキサブリル)尿素
21%および酸点1440~1420℃の結晶と
してノーメチルー1一(まーメチルー3ーイソオ
キサブリル)栄養485%を得る。 きらに触点
まま0~540℃の結晶として3ーメチルアミノー
ニューメチルイソオキサブール127%を削生する。

# 合成例180

 下し、80℃で3分間加熱し、溶媒を留去する。 残盗に水/30㎡を加え、クロロボルムで抽出する。クロロボルム層を無水芒硝で乾燥し、溶媒を留去し、残液をシリカゲルクロマトグラフィーに付し、融点90~910℃の結晶として1、1、3-1、リンチルー3-(3-1、ブチルー3-1、1、オサゾリル)尿素/0949を得る。仅率9338%。

合成例172-178.

合成例 / クノと同様に反応を行い。下記の目的 物質 (If) を得る:

$$\begin{array}{cccc}
X & & & & & & & \\
\hline
\downarrow & & & & & & \\
R & & & & & & \\
\end{array}$$
(11)

表る

合成		_	E	1 65 42	97
例.在		X			野. bpまたは I. R
					105-108'C(俗型)/10.48 mmly
173	Et	н	71-	-00X(CH)),	1130-1140°C/086mmHg
174	Pr	Н	<b>½</b>	-CON(CH,)	1150-1160C/060mHg
175	i-Pr	н	71-	-COX(CH <sub>2</sub> )2	/060-107.0C/0.30mlly
176	i-Bu	н	₩.	- CON(CH <sub>2</sub> ),	1230-1240C/054=H

\*Cの結晶としてハヨージメチルーヨー(まーしーブチルーヨーイソオキサブリル)尿素をク24% 収率で、さらに酸点ノ340~/350℃の結晶 としてノーメチルーノー(まーしーブチルーヨー イソオキサブリル)尿素を4497%収率で得る。 他に肺点83℃/07/20世紀分の留出物として ヨーメチルアモノーまーしーブチルイソオキサブ ール/430%相当を副生する。

のでは、これでは、日本のでは、

# 合成例 / 8 /

合成例171と同様に反応処理し、1-メチル -3-(s-t-ブチルー3-イソオキサゾリル) 尿素から酸点150~1510での結晶として 13-ジメチルー3-(s-t-ブチルー3-イ ソオキサゾリル) 尿素を収率163%相当で、さ らに酸点900~910での結晶として113-トリメチルー3-(s-t-ブチルー3-イソオ キサゾリル) 尿素を339%収率で得る。

#### 合成例/82

/-メチルー3ー( 5 - メチル・3 - イソオキ サゾリル)尿素を使用し、合成例/67と同様に 反応を行い、融点!46~!47℃の結晶として !3ージメチルー3-(sーメチルー3-ィソオ キサゾリル)尿素を得る。収率*583%*。

#### 合成例/83

/一メチルー/ープチルー3ー( 5 ー L ープチルー3ーイソオキサゾリル)尿素とヨウ化メチルを使用し、合成例 / フノと同様に反応を行い、勝点 / 30~ / 35℃( 浴温 ) / 0 2 5 転りの油状物として / 3 - ジメチルー / - ブチルー3ー( 5 ー L ープチルー3ーイソオキサゾリル) 尿素を得る。

## 合成例/84

/一メチルー!ーブチルー3ー( 5 - 1 - ブチルー3ーイソオキサゾリル)尿素とヨウ化エチルを使用し、合成例!フ!と阿はに反応を行い、糖点!30~!35℃(俗母)/025粒内の抽状物として!ーノチルー!ーブチルー3ーエチルー3ー( 5 - 1 - ブチルー3ーイソオキサゾリル) 尿素を得る。

#### 介成例185

#### نت

としてん!・ジノチルー3…(S・ノチルー3… イソイキサブリル)採載の47359を行る。収 半36%。

#### 介成例187

3-1チルアミノー 5-1-ブチルイツオキサソールを使用し、介成例186と同様に反応を行い、雌点900~910℃の結晶として113-トリメチル・3-(5-1-ブチル・3-イツオキサソリル) 尿薬を得る。

# 合成例188

3 アミノーターメチルイツオキサリール100 タに99%を酸4209を加え、かきまぜながら ノ時間遺流させる。反応敵から半酸を越圧制去し 残済に水水30៧を加え、折出した結晶を評取す る。この結晶を水洗し、越圧乾燥し、3~キルミ ルアミノーターノチルイツオキサリールノ206 9を待る。本品をメタノールより再結晶し、触点 ノ303~1310℃の結晶を得る。

# 合成例189 197

下記の原料物質(1)を使用し、合成例/88と

/ - エチルーノーブチルー3 - ( \$ - メチルー3 - イソオキサゾリル)尿素とヨウ化メチルを使用し、合成例 / ク / と同様に反応を行い、棉点 / 4 0 ~ / 4 5 C ( 裕弘 ) / Q 6 7 四時の油状物として / - エチルー / - ブチルー 3 - メチルー 3 - ( \$ - 1 - ブチルー 3 - イソオキサゾリル)尿素を得る。

#### 合成例/86

3-アミノーターメチルイソオキサゾール 4906時にピリジン39と塩化ジメチルカルバ モイル 1/89を加え、60℃にてまる時間かき まぜる。ピリジンを転圧下に留去し、残疾に水 / 3 配と 5 %塩酸を加えて出くとし、クロロホル 上で抽出する。クロロホルム抽出液よりクロロホル ルムを留去し、残疾に 1/2 %メタノール性水酸化 ナトリウム液 25 叫を加え、溶媒を留土する。残 銃をクロロホルムで再抽出し、クロロホルムを耐去 水洗し、芒硝で乾燥したのちクロロホルムを耐去 水洗し、芒硝で乾燥したのちクロロホルムを耐去 する。 残済をシリカゲルの動物クロマトグの結晶 一にて精製し、触点 / 3 0 5 ~ / 3 / 5 ℃の結晶

#### لا ۔

同様に反応を行い、対応する目的物質(je)を得る:

$$\begin{array}{c}
X & & X &$$

K 6

分版	Γ	n	目的物質(  年)
69.6	R	X	φ. bp ± f:t± l, R
189	11	11	104-105
190	78-	11	1305-1310
191	Εŧ	11	67-69
192	Pr	н	84.5 - 85.5
193	ı Pr	11	/25-/34℃(俗風)/04-04.2mlly
194	t -ffag		/30-/40℃(裕弘)/073-074mily
195	C Pr	н	923-933
196	in	Н	/32-/33
197	ССН	<sub>2</sub> ) <sub>4</sub> -	152-166℃(Kith)/0.69-065mily

注)略号は前記と同意義を有する。

#### 介版例 / 98

3 - アミノ - 5 - エーブチルイソオキサゾ・ル 2809に無水酢酸る耐を加え、室温に多時間放 数する。反応液に冷水50耐を加え、折出した結 晶を沪取する。との結晶を水洗し、乾燥し、3ー アセチルアミノー5ーしープチルイソオキサゾー ル3399を得る。本品をヘキサンより再結晶し 触点!205~!210℃の結晶を得る。

# 合成例 / 99-203

下起の原料物質(I)を使用し、合成例/98と 同様に反応を行い、対応する目的物質(Ig)を得



表 7

合成		ī		E 6	9 物 質(ig)						
69LE	R	X	R	R2	啊, bp里たはLR						
199	<b>X</b>	H	<b>Æ</b>	-COCH,	88-92C/Q95=Hg						
200	t-Bu	Н	н	-cocf,	1450-1455						
201	t-Bu	11	н	-cocf <sub>s</sub> ce,	1030-1040						
202	ı –Bu	Ħ	<b>3</b> ±	-coc,H,	///-//6C(裕温)/ 043 <del>mly</del>						
203	<b>X</b> -	a	н	-сосн,	1220-1225						

住)略号は前記と同意概を有する。

#### :5

## 介成例209

1-ノチルー3-(5-1-ブチルー3-イツオキサゾリル)保棄1979をピリジン30型に信仰し、・30~-40℃に冷却下塩化ブチルスルフェニル1359を加える。配合物を-30~-40℃でも時間、さらに室間で一夜放置する。反応液を常生により処理したのちンリカゲルを使用してカラムクロマトグラフィーに付し、抽状物として1--メチルー1-ブチルチオー3-(5-1)のチル・3-イソオキサゾリル)保柔の0319を得る。1.R1698、1606円(CC14)。

/ メチルー3-(5-ノチルー3-イソオキサソリル)尿薬を使用し、合成例209と同様に反応を行い、抽状物として/-メチルー/ープチルチオー3-(5-メチルー3-イソオキサゾリル)尿素を得る。1.R./693、/6/8 cm<sup>-/</sup>(CC1<sub>w</sub>)。

### 台成例211

5 モープチル・3ーイソオキサブリルカルバ

#### 合成例204

3-アミノータートープチルイソオキサゾールをペンゼンに必解し、これに塩化ペンゾイルとピリジンを加えて反応せしめ、触点!タネ~!タ3℃の結晶として3ーペンゾイルアミノーターしープチルイソオキサゾールを得る。

#### 合成例205-208

下記の原料物質(B)を使用し、合成例204と 同様に反応を行い、対応する目的物質(IR)を砂る:

表8

合成		1		目的物質(1g)							
41.6	R	X	R'	R-2	啊, bpまたはしR						
205	t-Bu	H	H	-cochici	1055-1065						
206	t-Bu	н	н	-cociici,	124.0-1250						
207	t-Ba	н	ii	-CO-t-Bu	1745-1755						
208	t-Bu	н	ı-Pr	-coch <sub>e</sub> ci	/686./585m=*(CCI <sub>w</sub> )						

لند

注)昭号は前記と同意義を有する。

こン酸メチルエステル2009と無水酢酸ナトリウム09/9を氷酢酸5副に溶解した溶液に臭素2009を加える。これを70℃にて3/時間複拌し、繊酸散液を加え、氷水30副に作加し、塩化メチレンにて抽出する。有機細を炭酸水煮ナトリウムの製和水溶液と水で順次洗浄し、減圧濃縮して器罐を留去する。油状物として4-ブロモ3-1-ブチル-3-イソオキサブリルカルパミン酸メチルエステル2779を得る。1.8./774/203cm<sup>-1</sup>(CC1<sub>4</sub>)。

# 介成例2/2

1.1 - ジメチルー3 · ( \$ - t - ブチル・3 · イソオキサブリル) 尿素を使用し、合成例2.1 / と同様に反応を行い、触点1645~1655 C の結晶として1.7 · ジメチルー3 · ( 4 · ブロモー5 · · t - ブチルー3 - イソオキサブリル) 尿素を得る。

#### 台版例2/3

イソンプン酸3 イソオキサブリルエステルを 使用し、台成例87と同様に反応を行い、前共物

特開昭53-86033 (10)

として!ーメトキシー!ーメチルー3ー(3ーイソオキサゾリル)尿素を待る。 I.R./ク/ク . // 595 cm<sup>-/</sup>(CCl<sub>e</sub>)。

合成例2/4

パノージメチルー3ー( 4 まるフーテトラヒドロー 1 2 - ペンズイソオキサゾールー3ーイル ) 尿素を使用し、合成例 / フィと同様に反応を行い。 肺点 / 3 & 0 ~ / 3 9 0 ℃ / Q 5 8 m 円の曲状的 として パパコートリメチルー3ー ( 4 まるフーテトラヒドロー パ2 - ペンズイソオキサゾールー 3 ーイル ) 尿素を得る。

これらイソオキサゾール化合物(1)は各種雑草に対して少量の使用量にて優れた除草活性を示すが、使用機度を変更し非遊択性除草剤として。また選択性除草剤として使用してもよい。本発明にかかる除草剤が一般的に使用できる対象作物としては、小麦、大麦、トウモロコン、ニンジン、ラッカセイ、豆類、水稻などが例示される。また特に作物組付後に使用できる場合としては、サトウキビ、バレイショ、カンショ、ハッカ、ナス、ピ

形担体。水。アルコール酸、アセトン。ベンゼン。 トルエン、キシレン、ソルベントナフサ、シクロ ハキサンなどの放状性体が挙げられる。

なお本発明の除草剤は殺虫剤、穀農剤、他の除草剤などの農薬、硬安、尿素などの肥効成分、あるいは土壌処理剤などと配合して使用することもできる。

以下に試験例を挙げて本発明の除草剤について その除草活性を示す。

# 战擊例 /

a) 供試化介物

化合物系 化合物名

- / /-メチルー3ー( sーエチルー3ー イツオキサゾリル ) 研案
- 2 /-メチルー3-(3-イソプロビル -3-イソオキサブリル)尿炎
- 3 /-メチル・3・(5 イソブチル・ 3 イソオキサプタル) 尿薬
- 4 / メチル・3・(5 1 プチルー 3・イソセキサブリル) 学品

ーマンなどが例示される。これらの作物に対する本発明の除草剤による集害はほとんど告無であるか、極めて軽額であつて容易に回復できる程度である。また人や家畜類には無害安全であり、さらに魚貝類に対する番性も極めて低い。従って本発明の除草剤は極めて安全性が高く、土壌中規留性も通当な裏剤群である。

本発明のイソオキサゾール化合物(1)は、N位活性水素が存在しているときには製剤化あるいは安定性の向上などの必要性如何により、その適当なアルカリ金属塩またはアルカリ土類金属塩として使用してもよい。

本発明にかかる除草剤は、有効成分としての上 記化合物(1)に適当な機体または液体の不活性担 体を配合して使用されるが、必要によりさらに補 助剤(例えば、乳化剤、安定剤、分散剤、整腸剤、 展育剤、浸透剤、湿肤剤)を添加して、所望の剤 型(例えば、乳剤、水和剤、粉粒剤、粉剤、粒剤 )に調製して使用すればよい。損体としては、ク レー、クルク、けい無土、ベントナイトなどの因

- 3 /ーメチルー3ー(ターシクロプロビルー3ーイソオキサゾリル)保盗
- 6 N-(S-イソプチル・3-イソオキ サプリル)カルバモン酸メチルエステ
- 7 N-(3-1-ブチル-3-イソオキ サゾリル)カルバミン酸メチルエステ
- 8 N-(s-シクロプロピルー3・イツオキサゾリル)カルバミン酸メチルエステル
- 10 13-ジメチルー3-(5-t-ブチ ルー3-1ソオキサゾリル)尿系
- / 2 / 3-ジメチルー 3 (4 クロロ 5 - t - ブチル 3 - イソミキサノリル)原語

<u>₩[조]</u>

- /3 /-メチル-/-ブチル-3-(S-ヒープチル-3-イソオキサゾリル)
  - 尿素
- / 4 / x + n 3 ( 5 t 7 + n -
  - 3-イソオキサゾリル ) 尿業
- 15 1-7+N-3-(5-1-7+N-
  - 3 イソオキサゾリル)尿素
- 16 1-711-3-(5-1-7+1-
  - ヨーイソオキサゾリル)尿業
- / ク PCP-Na (ナトリウム・ペンタクロロフエノキンド)

#### b) 以映方法

# ①発芽的処理試験

被験植物の種子23粒を選径9mの砂線土をつめたボリエチレンカップに種類別に揺離した。揺 種後的3mの厚さの観土を行い。ただちに供試化 合物の水性軽温度(展覧剤としてツィーン20の 100 ppm相当を使用を土壌表面に散布した。供 試化合物の使用量はアール当りで10 g および 30 g とし、また散布板の解釈水量はアール当り 101とし、クロマトスプレーで敷布した。管理は23℃、自然日照の昼室内で行つた。薬剤処理 後3週間目に発芽度を検定した。

# ②発芽後処理試験

被験植物の掃極後 / 0日目の幼植物に、発芽的処理試験と同様の方法で、供試化合物について処理を行った。管理および模定も上記の方法と同様に行った。

# c)評価方法

試験結果は、各処理技に肉似製業を行なうとともに、多週間後における生存個体数によって生存率を算出し、次のようなる段階評価を行って表示した。

被執植物の生存率	1	0	86	EU	下。	•	5.
•	,	,	~	2	<i>5</i> %	-	¥
•	2	6	~	5	0%		3
•	5	/	~	7	s %		2
-	7	6	~	9	096		,
•	9	/	96	EI	Ł		0
						CHFA	(1)

# d) 新架

\* 4

			除		Q		/F		用						
12.1	化作物		免券前処理試験							免穿後処理試験					
	用量	4	В	С	D	E	F	<b>A</b>	В	C	D,	E	F		
	10	0	0	0	0	0	0	0	0	0	4	0	/		
	30	0	0	0	/	0	0	2	0	0	5	0	2		
2	10	0	/	3	5	3	5	0	/	/	5	¥	5		
	30	0	3	4	5	3	5	0	4	4	5	5	5		
3	10	0	0	0	2	0	0	0	0	0	5	3	2		
Ľ	30	0	0	0	3	/	0	0	0	0	5	4	4		
u	10	0	2	5	¥	5	5	0	5	5	5	5	5		
Ľ	30	0	3	٠	5	5	5	0	5	5	5	5	5		
	10	0	0	0	/	0	0	0	0	/	5	4	5		
5	30	0	0	0	4	/	4	0	0	2	5	5	5		
6	10	0	0	0	/	0	1	0	0	0	5	1	0		
L	30	0	0	0	,	0	1	0	0	0	5	/	0		
2	10	0	0	2	4	3	2	0	0	3	5	5	3		
	30	0	2	3	5	5	5	0	0	4	5	5	5		

8	10	0	0	0	2	1	1	0	0	0	5	2	3
	30	0	0	2	5	3	3	0	0	0	5	4	5
	10	/	5	4	5	5	5	0	5	5	5	5	5
9	30	/	5	5	5	5	5	/	5	5	5	5	5
	10	1	5	5	5	5	5	7	5	5	3	5	5
10	30	/	5	5	5	5	5	/	5	5	5	5	5
	10	0	2	4	5	5	3	0	4	5	5	5	5
''	30	0	3	5	5	5	5	0	5	5	5	5	5
	10	0	0	0	5	5	5	0	2	4	5	5	5
12	30	0	,	2	5	5	5	0	,	¥	5	5	5
	10	0	3	4	5	5	5	0	5	5	5	5	5
13	30	/	5	5	5	5	5	0	5	5	5	5	5
	10	0	0	0	/	,	4	0	/	/	0	3	4
14	30	0	,	2	4	3	5	0	,	3	,	3	5
	10	0	0	0	3	/	5	0	/	/	5	0	5
15	30	0.	0	0	4	2	5	0	/	,	5	5	5
	10	0	0	/	2	/	2	0	3	2	5	3	5
16	30	0	4	2	5	,	4	0	2	3	5	5	¥
	10	0	0	0	0	2	3	0	0	0	0	2	5
17	30	0	0	0	0	2	3	0	0	0	0	4	5
	50	0	_2	2	0	5	5	0	0	¥	2	5	5

注)用量は 9/4 を単位とし、表中の記号は次の意 義を有する: A 。コムギ; B 。イヌエビ; C 。メ ヒシバ; D 。ナタネ; E 。イヌタデ; F 。アオビ ユ

本発明の化合物(化合物紙 / ~ / 6)はいずれ もコムギに対する雑草作用はほとんどないが、イ ヌエピ。メヒシバ。ナタネ。イヌタデまたはアオ ピユに対して優れた避択的殺草作用を示し、市販 の除草剤限である PCP-Na (化合物紙 / ク)より もはるかに強力である。

#### 試験例2

ノーメチルー3ー(Sーレーブチルー3ーイソオキサゾリル)尿素を懸調液として用い。腫瘍条件における発芽後茎葉処理を行ない殺草効果を興べた。使用量アールあたり!0~30gの範囲で次の雑草が除草できた。

タカサブロウ、ノボロギク、ツルソバ、ハコベ、 ウシハコベ、ザクロソウ、スカンタゴボウ、シロ ザ、ミミナグサ、スペリヒユ、ヤエムグツ、スズ メノテツボウ、コニンキソウ、キウリグサ、コゴ

ندند

鮮商博:花玉石華株式会社製)ま聚業部とを配合 粉砕して水和剤とする。

## 実施例 3

スノージメチルー 3ー( 5 - 1 - ブチルー3ー イソオキサゾリル)尿素 2 の 裏量配をジメチルホルムア 1 ドム5 重量配に溶解し、C れにソルボール8 0 0 ( 登録而機: 東邦化学工業株式会社製 ) ノ 5 顕載部を加えて乳剤とする。

#### 実施例 4

1.1-ジノチルー3-(3-t-ブチル・3-イソオキサゾリル) 尿素 1.0 裏板部、ソルホール (5.鍵筋機: 東邦化学工業株式会社製) 1.0 電象 配、シクロヘキサノン2.0 裏製部およびソルベン トナフサムの乗量部を配合搭解して乳剤とする。

#### 実施例 5

イノージメチルー3-(3-tープチルー3-イソオキサゾリル)尿素50酸量部、リグニンス ルホン酸カルシウム3電量部、ソルポール(登録 商標:単邦化学工業株式会社製)3重量部および 理算主44重量部を粉砕配合して水和剤とする。 メノカヤッり、エノコログサ・ツメクサ・ノモノフスマ、カラスピシヤク、イヌガシラ、トキワハゼ、ハハコグサ、ムラサキカタバモ、ジンバリ、ヨモギ、ヒルガオ、クンポポ、アザミ、フキ、ワラビ、スズメノトウガラシ、チョウジタデ、ヒルムシロ、マツバイ。

#### 試験例 3

ノーメチルー3ー(メーレープチルー3ーイソオキサゾリル)尿薬の魚番性を、市販の PCP-Naと対比して、ヒメダカについて検討したところ。低めて低いものであつた。

以下に本発明の除草剤の実施例を挙げる。

#### 実施例 /

パノージメチルー3ー( 5ー L ープチルー3ー イソオキサゾリル)尿素!の重量部を被粉タルク タの重量部と均一に能合し、粉剤とする。

#### 実施例 2

ノーブチルー3-( s ー t ー ブチルー3ーイソ オキサゾリル)原素20 収載記。クレー s の収録 配、クルク2 s 吸載記むよび湿度剤エマール(O

اتنت

#### 実施例 6

ペノージメチルー3ー( 5ー1ープチルー3ーイソオキサゾリル) 尿素 5 電量部およびクレータ 5 電量配を粉砕配合して粉剤とする。

#### 実施例 2

ノープチルーノーメチル・3ー( まーレープチル・3ーイソオキサプリル) 尿素よ厳量部。リグニンスルホン酸カルシウム 5 放散部。ペントナイト30事業部およびクレー 60 電散部を粉砕配合し、水を加えて硬合し、造粒し、乾燥して粒剤を得る。